

Nr. 396 924



to

12 p, 10/10

Klassierung: Int. Cl.:

C 07 d

SCHWEIZERISCHE EIDGENOSSENSCHAFT

12732/64

EIDGENÖSSISCHES AMT FÜR GEISTIGES EIGENTUM

Anmeldungsdatum:

11. Mai 1960, 17% Uhr

Patent erteilt:

15. August 1965

Patentschrift veröffentlicht: 31. Januar 1966

HAUPTPATENT

CIBA Aktiengesellschaft, Basel

Verfahren zur Herstellung von 4-Mercapto-pyrazolo 3.4-d lpyrimidinen

Dr. Paul Schmidt, Therwil, Dr. Kurt Eichenberger und Dr. Max Wilhelm, Basel, sind als Erfinder genannt worden

Gegenstand der Erfindung ist ein Verfahren zur Herstellung von Pyrazolo[3,4-2]pyrimidinen der Formel

oder ihrer tautomeren Formen, worin Re einen Alkylrest, einen Aralkylrest oder einen Heterocyclyl-15 alkylrest, Ra ein Wasserstoffatom oder einen niederen Alkylrest, R4 eine durch einen Niederalkyl- oder Amino- bzw. Ammoniumniederalkylrest substituierte Mercaptogruppe bedeutet und R, für einen Halogenalkylrest, einen Oxaalkylrest, einen Cylcoalkyl-20 rest, einen Cycloalkylalkylrest, einen Aralkylrest oder einen Heterocyclylalkylrest oder einen Alkylrest mit mehr als zwei Kohlenstoffatomen steht, oder ihren Salzen.

Alkylreste sind z. B. nieder Alkylreste, wie Me-25 thyl-, Athyl-, Propyl-, Isopropyl-, Butyl-, Isobutyl-, Pentyl-(1)-, Pentyl-(2)-, Pentyl-(3)-, 2-Methyl-butyl-(3)- oder Hexylreste. Als Oxaalkylreste sind z, B. Oxa - niederalkylreste, wie 3 - Oxa - pentyl-(5)-reste, oder 3-Oxa-heptyl-(6)-reste, und als Halogenalkyl-30 reste Halogenniederalkylreste, wie Chloräthylreste, zu nennen. Als Cycloalkylreste bzw. Cycloalkylalkylreste kommen z. B. Cyclopentyl-, oder Cyclohexylreste, Cyclopentyl- oder Cyclohexyl-methyl-, -äthyloder -propylreste in Frage. Aralkylreste sind 35 speziell Phenylalkyl-, wie 1- oder 2-Phenyläthyl- oder Phenylmethylreste, in denen die aromatischen Kerne Substituenten tragen können, wie niedere Alkylreste oder freie oder substituierte Oxy-, Amino- oder Mercaptogruppen, Halogenatome, Trifluormethyl- oder Nitrogruppen. Heterocyclylalkyl- 40 reste sind z.B. Pyridylmethyl-, Thenyl- oder Furfurylreste, die auch substituiert sein können, z. B. wie für die Aralkylreste, angegeben. In den genannten substituierten Oxy-, Mercapto- oder Aminogruppen sind die Substituenten insbesondere solche der oben- 45 genannten Art, vor allem niedere Alkylreste, so daß es sich z. B. um Methoxy-, Athoxy-, Propoxy- oder Butoxygruppen, entsprechende Alkylmercaptogruppen, Alkylendioxy-, wie Methylendioxygruppen, Mono- oder Dialkylaminogruppen, wie Mono- oder so Dimethyl-, -äthyl-, -propyl-, -butyl- oder -pentylaminogruppen handelt. Als Halogenatome sind vor allem Fluor, Chlor oder Brom zu nennen.

Als Substituenten in der substituierten Mercaptogruppe R, kommen beispielsweise Methyl-, Äthyl-, 55 gerade oder verzweigte, in beliebiger Stellung verbundene Propyl-, Butyl-, Pentyl- oder Hexylreste und als Aminoniederalkylreste vor allem diejenigen in Frage, in denen der Alkylrest das Schwefelatom vom Stickstoffatom durch mindestens 2 Kohlenstoff- 60 atome trennt und einer der obengenannten ist, und worin die Aminogruppe durch Kohlenwasserstoffreste, die auch in der Kette durch Sauerstoff, Stickstoff oder Schwefel unterbrochen sein können, monooder disubstituiert ist. R, ist daher z. B. eine Mono- 65 oder Di-niederalkylamino-, Pyrrolidino-, Piperidino-, Morpholino- oder Piperazino-, -äthyl-, -propyl- oder -butyl-mercapto-gruppe. Es kommen auch quaternisierte Aminoalkylreste, das heißt Ammoniumalkylreste, in Betracht,

Die neuen Verbindungen besitzen wertvolle pharmakologische Eigenschaften. Insbesondere sind sie als coronarerweiternd wirksam. Die neuen Verbindungen können somit als Heilmittel, vor allem Besonders wertvoll sind Verbindungen der Fors mel

und ihre Salze, worin R, einen Niederalkylrest mit mehr als 2 Kohlenstoffatomen, z. B. Propyl, Isopropyl, Butyl-(2), 3-Methyl-butyl-(2), Pentyl-(2), Pentyl-(3), einen Cycloalkylrest, z. B. Cyclopentyl 20 oder Cyclohexyl, oder einen Oxaniederalkylrest, wie 3-Oxapentyl, bedeutet und R, ein Wasserstoffatom oder Niederalkyl ist und Re für einen Aralkyl-, wie einen Phenylalkyl-, vor allem Phenylmethylrest, steht, wobei die Arvlreste unsubstituiert oder durch Halo-25 genatome, wie Chlor oder Brom, niedere Alkoxygruppen, wie Methoxy oder Athoxy, niedere Alkylreste, wie Methyl, Athyl, Propyl, Isopropyl, Butyl, tert.-Butyl, Methylendioxygruppen, Trifluormethylgruppen, Nitro- oder Aminogruppen mono-, di- oder 30 trisubstituiert sein können und worin R, eine z. B. wie oben gezeigt substituierte Mercaptogruppe ist.

Ferner sind von Bedeutung die Verbindungen der Formel

und ihre Salze, worin R₁, R₃ und R₄ die vorstehend gegebene Bedeutung haben und R₅ einen Alkylrest darsteilt, z. B. Methyl, Athyl, Propyl, Isopropyl, Butyl, Isobutyl, Amyl oder Isoamyl bedeutet.

Besonders wertvoll sind die Verbindungen der 50 Formel

und ihre Salze, worin $R_{\rm s}$ die obengegebene Bedeutung hat und $R_{\rm s}$ nien niederen Alkyhrest mit mehr als 2 Kohlenstoffstomen darstellt, $R_{\rm s}$ einen niederen Alkyhrest oder vor allem Wasserstoff und $R_{\rm s}$ einen susubsthisterten oder im Phenyirest durch Chlor, obenford, which was der Trifluormethyl mono-, di- oder trisubsthisterten Benzylrest darstellt.

In diesen verschiedenen bevorzugten Gruppen von Verbindungen ist R₄ vor allem eine Niederalkylmercaptogruppe, wie Methyl-, Athyl-, Propyl- oder ⁷⁰ Butylmercaptogruppe.

Das erfindungsgemäße Verfahren zur Herstellung der neuen Verbindungen ist dadurch gekennzeichnet, daß man ein Pyrazolo[3,4-d]pyrimidin der Formel

mit entsprechenden veräthernden Mitteln umsetzt. Die Verätherung kann in üblicher Weise erfolgen,

Die Verätherung kann in üblicher Weise erfolgen, z. B. durch Umsetzung mit reaktionsfähigen Estern von entsprechenden Alkoholen, wie Niederalkanolen oder Aminoniederalkanolen bzw. Ammoniumniederalkanolen.

Als reaktionsfähige Ester sind dabei solche starker anorganischer oder organischer Säuren, z. B. Halogenwasserstoffsäuren, Schwefelsäure oder organischer Sulfonsäuren, z. B. Arylsulfonsäuren, zu nennen.

Die Umsetzung kann in üblicher Weise, vorzugsweise bei erhöhter Temperatur, in Abwesenheit oder Anwesenheit eines Verdümungs- und/oder Kondensationsmittels, insbesondere eines basischen Kondensationsmittels, im geschlossenen oder offenen 100 Gefäß, durchgeführt werden.

Erhaltene tertiäre Amine lassen sich in üblicher Weise, z. B. mit reaktionsfähigen Estern, z. B. den obengenannten, von Alkanolen oder Phenylalkanolen quaternisieren.

Von den erhaltenen Aminoalkylmercaptoverbindungen lassen sich Salze berstellen. So bilden diese Verbindungen Salze mit anorganischen oder organischen Silven Anna Als salzhildende Silvene kommen beispielsweise therapeutisch anwendbare in Frage, wie 118 Halogenwasserstoffsäuren, Schwefelsäuren, Prosphorsäuren, Salpetersäuren, Perchlorsäuren, aliphatische, alicyelische, aromatische oder heterocyclische Carthonoder Sultonsäuren, wie Ameisen, Essig, Propion, Oxal-, Bernstein-, Glykol-, Milch-, Apfel-, Wein-, 118 Zitronen-, Ascorbin-, Hydroxymalein-, Dhydroxymalein- oder Breaztraubensäure; Phenylessig, Benzoe, p-Aminoabenzoe-, Anthranil-, p-Hydroxybenzoe-, Salicyl- oder p-Aminosalicylsäure, Methansulfon-. Xfwlamsulfon-, Xfwlamsulfon-, Xfwlamsulfon-, Xfwlamsulfon-, Xfwlamsulfon-

sulfonsäure; Toluolsulfon-, Naphthalinsulfonsäuren oder Sulfanilsäure; Methionin, Tryptophan, Lysin, Arginin, Cystein oder Glutaminsäure. Erhaltene Salze lassen sich in üblicher Weise in die freien Basen, s freie Basen in ihre Salze überführen.

Die neuen pharmakologisch wertvollen Verbindungen, ihre Salze oder entsprechende Gemische können z. B. in Form pharmazeutischer Präparate Verwendung finden, welche die genannten Verbindungen in Mischung mit einem für die enterale, parenterale oder topicale Applikation geeigneten pharmazeutischen organischen oder anorganischen Trägermaterial enthalten.

Die als Ausgangsstoffe verwendeten 4-Mercapto-15 pyrazolo[3,4-d]pyrimidine können erhalten werden, indem man ein entsprechendes 4-Hydroxy-pyrazolo-[3,4-d]pyrimidin mit Phosphorpentasulfid behandelt.

Die für die Herstellung der 4-Mercaptoverbindungen verwendeten 4-Hydroxyverbindungen werden erhalten, wenn man 2-R₁-3 amino-5-R₂-pyrazol-4-carbonsäure-alkylester mit Nitrilen der Formel R₂-CN in Gegenwart von Natrium kondensiert.

Als Ausgangsstoffe werden gemäß der vorliegenden Erfindung vorzugsweise diejenigen verwendet, st die zu den eingangs als besonders wertvoll geschiderten Endstoffen führen. Die Ausgangsstoffe können gegebenefalls auch in Form ihrer Sätze verwendet werden. Sie werden in an sich bekannter Weise erhalten.

In den nachfolgenden Beispielen sind die Temperaturen in Celsiusgraden angegeben.

Beispiel 1

Eine Lösung von 20,8 g. 1-Isopropyl-4-mercaptoó-methyl-pyrazolo(3,4-d)pyrimidin in 130 cm³ 2n 11 Natronlauge wird mit 24 cm³ Dimethylsulfat versetzt. Dann wird während 1 Stunde bei Zimmertemperatur gerührt und über Nacht stehengelassen. Man nutscht hierauf vom ausgefallenen Niederschlag ab und kristallisiert aus Percolläher. Das 1-Sopropyl-44-methyl-mercapto-6-methyl-pyrazolo(3,4-d)pyrimidin der Formel

wird so in gelblichen Kristallen vom F. 66-67° erhalten.

Das als Ausgangsmaterial verwendete 1-Isoss propyl-4-mercapto-6-methyl-pyrazolo[3,4-d]pyrimidin

kann z. B. wie folgt erhalten werden:

Zu einer Lösung von 9,9 g 2-Isopropyl-3-amino-4-carbäthoxy-pyrazol in 50 cm³ Acetonitril gibt man 2,3 g Natrium unter Eiskühlung. Die Temperatur darf wihrend der Reaktion nicht über 30° steigen. Sobald die exotherme Reaktion beendet ist, erhitzt man während 4 Stunden auf 90-95°. Das Reaktionsgemisch wird dann abgekühlt und mit 100 cm³ Athanol versetzt. Man dampft im Vakuum das Athanol ab, gibt zum Rückstand 150 cm³ 2n Nia-tronlauge und extrahiert das überschlüssige Acetonitül mit Chloroform. Die währige Phase wird durch Zugabe von 5n Salzsäure auf phf 3-4 gestellt, wobei nach längerem Stehen ein fester Niederschlag ausfällt, den man abfülriert und aus Athanol umkristal- 10 lisiert. Man erhält das 1-löporppyi-4-hydroxy-6-methyl-pyrazolo(3,4-d)pyrimidin in weißen Kristallen vom F. 195-196°.

13,4-d]pyrimidin werden in 200 cm³ Pyridin gelöst. 11 og Phosphorpentasulfid werden zu der Lösung gegeben, und es wird während 8 Stunden zu der Lösung gegeben, und es wird während 8 Stunden zum Sieden erhitzt. Man gießt dann die Reaktionsfösung auf 3 Liter Eis-Wasser, läßt über Nacht stehen und mutscht am Morgen von dem gelb ausgefällenen so Niederschlag ab. Durch Umkristallisation aux Athanol chrill man 1-Isoproyl-4-mercapto-6-methyl-pyrazolo[3,4-d]pyrimidin in Kristallen vom F- 226-2282°

Beispiel 2

In eine Natriumäthylatlösung, hergestellt aus 0,6 g Natrium und 150 cm3 wasserfreiem Athanol, werden 7 g 1-Isopropyl-4-mercapto-6-benzylpyrazolo[3,4-d]pyrimidin eingetragen. Zur Bildung des Natriumsalzes wird während 1 Stunde bei Zim- 90 mertemperatur gerührt. Man versetzt mit 3,5 g 2-Chlor-äthyldiäthylamin, erhitzt während 4 Stunden zum Sieden, dampft dann im Vakuum zur Trockene ein, löst den Rückstand in 100 cm3 1n Salzsäure, stellt mit Natronlauge auf pH 10 und 95 nimmt das ausgefallene Öl in Äther auf. Der Ätherrückstand wird mit alkoholischer Salzsäure versetzt. Letztere wird eingedampft und der Rückstand aus Essigester umkristallisiert. Man erhält so das Hydrochlorid des 1-Isopropyl-4-(β-diäthylaminoäthyl- 100 mercapto) - 6 - benzyl - pyrazolo[3,4-d]pyrimidins der Formel

in Kristallen vom F. 160°.

Das Ausgangsmaterial kann z. B. wie folgt erhalten werden:

In 50 cm³ Benzylcyanid werden 2,3 g Natrium fein zerkleinert und 9,9 g 2-Isopropyl-3-amino-4carbäthoxy-pyrazol eingetragen. Man erhitzt dann wihrend 4 Sunden unter Rübren auf 110-120°, versetzt nach dem Erkalten mit 100 cm³ Alkohol und dampft im Vakuum zur Trockene ein. Der Rückstand wird in 150 cm³ 2n Natronhauge aufgenomen, die alkalische Lösung wird zur Abtrennung von Ungelöstem mit Chloroform ausgeschlittelt und dann mit fon Salzsüre auf pH = 5-6 gestellt, wobei ein festes Produkt ausfüllt. Letzteres wird aus wenig Alkohol untristallisiert. Ann erhält 180 1-1 Sopropyl-4-hydroxyl-6-benzyl-pyrazolof 3-4-41 portinitien is tabelee Keitenberger. Prifer 166-660

pyrimidin in farblosen Kristallen vom F. 165–166;
13 g 1-Isopropyl-4-hydroxy-6-benzyl-pyrazolo[3.4-d]pyrimidin werden in 100 cm³ Pyridin gelöst.
15 g Phosphorpentasulfid werden zu der Lösung geis geben, und es wird während 8 Stunden zum Sieden
erhitzt. Man gießt dann die Reaktionslösung auf
2 Liter Eis-Wasser, läßt über Nacht stehen und
nutscht von dem gelb ausgefallenen Niederschlag ab.
Durch Umkristallisation aus wenig Athanol-prihäit
2 man 1-Isopropyl-4-mercapto-6-benzyl-pyrazolo[3.4-d]pyrimidin in gelben Kristallen vom F. 145
bis 147°.

Beispiel 3

Eline Lösung von 14 g. 1-Isopropyl-4-mercapto-6beazyl-pyrazolo[3,4-d]pyrimidin in 60 cm³ 2 n Natronlauge wird mit 13 g Dimentylsulfat versetzt und während 2 Stunden bei Zimmertemperatur gerührt. Man zieht hierard die alksiehe Lösung mit Äther aus und kristallisiert den Ätherrückstand aus Petrolbarzyl-pyrazolo[3,4-d]pyrimidin der Formel

wird so in Kristallen vom F. 84-85° erhalten.

Beispiel 4

Eine Lösung von 23,6 g 1,6-Di-isopropyl-4mercapto-pyrazolo[3,4-d]pyrimidin in 120 cm² zn 40 Natronlauge wird mit 12,6 g Dimethysluist versetz und während 2 Stunden bei Zimmertemperatur gerührt. Man zieht hierauf die alkalische Lösung mit Afher aus und destilliert den Rückstand. Das 1,6-Diisopropyl-4-methylmercapto-pyrazolo[3,4-d]pyrimidin od der Formel

geht zwischen 106 und 109° bei einem Druck von 69 0,05 mm Hg über.

Das Ausgangsmaterial kann z. B. wie folgt erhalten werden:

In 160 cm³ Isobutyonitril werden 39.6 g 2-Iso-propyl-3-amino-4-crabithoxy-pyrazol und 9.2 g Na-150 propyl-3-amino-4-crabithoxy-pyrazol und 9.2 g Na-150 propyl-3-amino-4-crabithoxy-pyrazol und 9.2 g Na-150 propyl-3-crabit p

11 g 1,6-Di-isopropyl-4-hydroxy-pyrazolo[3,4-d]pyrimidin werden in 100 cm³ Pyridin gelöst. 15 g u Phosphorpentasulifd werden zu der Lösung gegeben und die Mischung 8 Stunden zum Sieden erhitzt. Man gießt dann die Rackitonslösung auf 2 Liter Eis-Wasser, läßt über Nacht stehen und nutseht von dem gelb ausgefallenen Niederschlag ab. Durch Umkristallisation aus Isopropyläther erhält man 1,6-Di-isopropyl-4-mercapto-pyrazolo[3,4-d]pyrimidin in gelben Kristallen vom F. 170–171?

Beispiel 5

In eine Natriumäthyllösung, hergestellt aus 1,15 g » Natrium und 400 cm³ Athanol, werden 11,8 g 1,6-Di-isopropyl-4-mercapto-pyrazolo[3,4-d]pyrimidin eingetragen. Zur Bildung des Natriumsalzes wird wihrend 1 Stunde bei Zimmertemperatur gerührt. Man versetzt mit 7 g β-Diäthylamino-äthylchlorid, erhitzt swährend 4 Stunden zum Sieden, dampft im Vakuum zur Trockene ein, löst den Rückstand in 100 cm³ in Salzsäure, schüttelt die saure Lösung mit Ather aus, versetzt die salzsaure Lösung mit Natronlauge bis pH 10 und nimmt das ausgefallene Ol in Äther auf. 100 Ern Ätherlöststand wird destilliert 1,6-Di-isopropyl-4-(β-diäthylaminoithylmercapto) - pyrazolo[3,4-d]-pyrimidin der Formel

geht bei 138-140° bei einem Druck von 0,05 mm Hg über.

5

In eine Natriumüthylatösung, hergestellt aus
1,15 g Natrium und 400 em 3 Åthanol, werden 11,8 g
1,6-Di-isopropyl-4-mercapto-pyrazolo[3,4-d]pyrimidin
5 eingetragen. Zur Bildung des Natritumsalzes wird
während 1 Stunde bei Zimmertemperatur gerührt.
Man versetzt mit 7,8 g -/Diäthylamino-propylchlorid,
chritze während 4 Stunden zum Sieden, dampft im
Vakuum zur Trockene ein, löst den Rückstand in
10 00 cm 3 in Salzsäure, schüttelt die sauzure Lösung
mit Äther aus, versetzt die salzsaure Lösung
mit Natronlauge bis pH 10 und nimmt das ausgefallene
Ol in Äther auf. Der Ätherrückstand wird destilliert.

1,6-Diisopropyl-4-(y-diäthylamino-propylmercapto)-pyrazolo[3,4-d]pyrimidin

der Formel

geht bei 149-151° bei einem Druck von 0,02 mm Hg über.

Beispiel 7

In eine Natriumäthylaißsung, hergestellt aus
1,15 g Natrium und 400 em 3 Atnanol, werden 11 8 g
1,6 - Dil -isopropyl-4-mercapto-pyrazolo[3,4-d]pyrimidin eingetragen. Zur Biddung des Natriumsalzes wird
30 während 1 Stunde bei Zimmertemperatur gerührt.
Man versetzt mit 7,7 g β-Piperidino-äthylchlorid, erhitzt während 4 Stunden zum Sieden, dampft im
Vakuum zur Trockene ein, löst den Rückstand in
100 cm³ ln Sabzsäure, schittelt die saute Lösung
40 mit Ather aus, versetzt die salzsaure Lösung mit Natroniauge bis pH 10 und nimmt das ausgefallene OI
in Ather auf. Der Athertückstand wird destilliert.
1,6 - Di -isopropyl -4 - (β-piperidinolithyl-mercapto)pyrazolo[3,4-d]pyrimidin der Formel

geht bei 155-157° bei einem Druck von 0,02 mm Hg über. Das daraus hergestellte Hydrochlorid zeigt einen F. von 163-165°. In eine Natriumäthylatlösung, hergestellt aus 1,15 g Natrium und 400 cm² Athanol, werden 11,8 g 1,6 - Di-isopropyl-4-mercapto-pyrazolo[3,4-d]pyrimidin eingetragen. Zur Bildung des Natriumsalzes wird während 1 Stunde bei Zimmertemperatur gerühtt. et Man versetzt mit 5,7 g β-Dimethylaminoäthylchlorid, erhitzt während 4 Stunden zum Sieden, dampft im Vakuum zur Trockene ein, löst den Rückstand in 100 cm³ In Salzsäure, sehlittelt die saure Lösung mit Natronlauge bis pH 10 und nimmt das ausgefallene O1 in Ather auf. Der Ätherrückstand wird destilliert. 1,6-Di-isopropyl-4-(β-dimethylaminoäthylmercapto)-pyrazolo[3,4-dloryimidh der Formel

geht bei 129-130° bei einem Druck von 0,05 mm Hg über. Das daraus bereitete Hydrochlorid zeigt F. 178-180°.

PATENTANSPRUCH I

Verfahren zur Herstellung neuer Mercaptopyrazolo[3,4-d]pyrimidine der Formel

oder ihrer tautomeren Formen, worin R₃ einen Aralkylrest, einen Aralkylrest oder einen Heterocyclylalkylrest, R₄ ein Wasserstoffatom oder einen niederen
Alkylrest, R₄ eine durch einen Niederalkyl- oder
Amino- bzw. Ammoniumniederalkylrest substituierto un
Mercaptogruppe bedeutet und R₄ für einen Halogenalkylrest, einen Ozaelkylrest, einen Cycloalkylrest, einen Oycloalkylalkylrest, einen Aralkylrest
einen Heterocyclylalkylrest oder einen Alkylrest mit mehr als zwei Kohlenstoffatomen steht, us
oder ihren Salzen, dadurch gekennzeichnet, daß man
ein Pyrazol/3 A-dipyrimidia der Formel

mit entsprechenden veräthernden Mitteln versetzt.

UNTERANSPRÜCHE

- Verfahren nach Patentanspruch I, dadurch gekennzeichnet, daß man als veräthernde Mittel reis aktionsfähige Ester von Aminoniederalkanolen bzw. ihren Säureadditionssalzen oder von Niederalkanolen oder Ammoniumniederalkanolen verwendet.
- Verfahren nach Unteranspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man als reaktionsfähige Ester
 die Halogenide verwendet.
- 3. Verfahren nach Patentanspruch I oder den Unteransprüchen 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß man von objene Pyrazolof3,4-dlpyrindiene ausgeht, worin R, einen Niederalkylrest mit mehr als 2 Kohlenstoffatomen, einen Cycloalkylrest, oder einen Coaniederalkylrest darstellt, R_a ein Wasserstoffatom oder ein Niederalkylrest ist und R_a einen Aralkylrest bedeutet.
- Verfahren nach Patentanspruch I oder den 10 Unteransprüchen 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß man von obigen Pyrazolo[3,4-d]pyrimidinen ausgeht, worin R, und R, die in Unteranspruch 3 an-

gegebenen Bedeutungen haben und R₆ einen Alkylrest darstellt.

5. Verfahren nach Patentanspruch I oder den 18 Unteransprüchen 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß man von obigen Pyrazolo[3,4-d]pyrimidinen ausgeht, worin R, einen niederen Alkylrest mit mehr als 2 Kohleatsoffatomen darstellt, Rg, Wasserstoff oder einen Niederalkylrest bedeutet und R $_{0}$ einen 40 unsubstituierten oder im Phenylrest durch Chlor, Methoxy, Methylendioxy, Methyl mono-, di- oder trisubstimierten Benzylrest darstellt.

 Verfahren nach Patentanspruch I oder den 4s Unteransprüchen 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß man mit einem niederalkylierenden Mittel umsetzt.

7. Verfahren nach Patentanspruch I oder den Unteransprüchen 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, so daß man erhaltene Säureadditionssalze von Aminoalkylmercaptoverbindungen in die freien Verbindunsen umwandelt.

8. Verfahren nach Patentanspruch I oder den Unteransprüchen 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, ss daß man erhaltene Aminoalkylmercaptoverbindungen in ihre Säureadditionssalze umwandelt.

PATENTANSPRUCH II

Verwendung von nach dem Verfahren gemäß Patentanspruch I hergestellten text.-Aminoalkylmercaptoverbindungen zur Herstellung entsprechender quaternärer Ammoniumsalze, dadurch gekennzeichnet, daß man die tertiären Amine mit Quaternisierungsmitteln behandelt.

CIBA Aktiengesellschaft